## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-229605

(43) Date of publication of application: 15.08.2003

(51)Int.CI.

H01L 35/22

H01L 35/34

(21)Application number: 2002-

(71)Applicant: SK KAKEN CO LTD

347322

TAKANO MIKIO

(22)Date of filing:

29.11.2002

(72)Inventor: KAWASAKI NOBUTSUGU

TAKANO MIKIO

(30)Priority

Priority number : 2001363880

Priority date: 29.11.2001

Priority country: JP

## (54) THERMOELECTRIC CONVERSION MATERIAL AND ITS MANUFACTURING **METHOD**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide effectively material which is superior in thermoelectric conversion quality as compared with the conventional one. SOLUTION: This thermoelectric conversion material is (1) composed of oxide shown by a general formula AxCoO2 (where 0<x<0.5 and A is alkali metals), or especially, (2) composed of oxide which is shown by a general formula NaxCoO2 (where 0<x≤0.25) and has cadmium chloride type crystal structure. In this manufacturing method of thermoelectric conversion material, (3), 1) at least one kind of hydroxide containing alkali metals and, 2) mixture containing at least compound containing cobalt and metal cobalt are thermally treated.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.10.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特期2003-229605 (P2003-229605A)

(43)公開日 平成15年8月15日(2003.8.15)

(51) Int.Cl.'

H01L 35/22

35/34

酸別記号

FΙ H01L 35/22 テーマコート\*(参考)

35/34

審査請求 未請求 請求項の数9

OL (全 10 頁)

(21)出願番号

特顯2002-347322(P2002-347322)

(22)出顧日

平成14年11月29日(2002.11.29)

(31)優先権主張番号 特願2001-363880 (P2001-363880)

(32)優先日

平成13年11月29日(2001.11.29)

(33)優先権主張国

日本 (JP)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成14年9月10日 社団法人日本化学会発行の「日本化学会第82秋季年会

化学関係学協会連合協議会研究発表会 連合 (2002)

討論会 合同大会講演予稿集」に発表

(71)出願人 000180287

エスケー化研株式会社

大阪府茨木市南清水町 4番5号

(71)出願人 591121018

高野 幹夫

京都府京都市右京区太秦安井東裏町17

(72)発明者 川崎 修嗣

大阪府茨木市清水1丁目25番10号 エスケ

一化研株式会社研究所内

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外8名)

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 熱電変換材料及びその製造方法

#### (57)【要約】

【課題】従来品よりも熱電変換性能に優れた材料を効率 的に提供する。

【解決手段】下記の熱電変換材料及びその製造方法に係 る:

(1) 一般式A<sub>x</sub> C o O<sub>2</sub> (但し、0 < x < 0.5、Aは アルカリ金属元素) で示される酸化物からなる熱電変換 材料、特に (2) 一般式Na.CoO₂ (但し、0 < x ≦ 0.25)で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を 有する酸化物からなる熱電変換材料、並びに(3)1) アルカリ金属元素を含む水酸化物の少なくとも1種と、 2) コバルトを含む化合物及び金属コバルトの少なくと も1種とを含有する混合物を熱処理することを特徴とす る熱電変換材料の製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式 $A_x C_0 O_2$  (但し、0 < x < 0. 5、Aはアルカリ金属元素) で示される酸化物からなる 熱電変換材料。

1

【請求項2】アルカリ金属元素が、Naである請求項1 に記載の熱電変換材料。

【請求項3】一般式Na.CoO₂(但し、0 < x ≤ 0.25)で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる請求項1に記載の熱電変換材料。

【請求項4】層間距離Lが0.3nm<L<0.54n 10 mの範囲内の層間構造を有する請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の熱電変換材料。

【請求項5】実質的に単結晶又は配向性の高い単結晶集合体から構成される請求項1~4のいずれかに記載の熱電変換材料。

【請求項6】結晶中に平均孔径100nm以下の微細孔を有する請求項1~5のいずれかに記載の熱電変換材料。

【請求項7】1)アルカリ金属元素を含む水酸化物の少なくとも1種と、2)コバルトを含む化合物及び金属コ 20 バルトの少なくとも1種とを含有する混合物を熱処理することを特徴とする熱電変換材料の製造方法。

【請求項8】アルカリ金属元素を含む水酸化物の少なくとも1種が、水酸化ナトリウムである請求項7に記載の熱電変換材料の製造方法。

【請求項9】更に、アルカリ金属元素を含むハロゲン化物を配合する請求項7又は8に記載の熱電変換材料の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な熱電変換材料及びその製造方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、環境問題や化石燃料の代替エネルギーの問題が社会的に大きく注目されている。そのような状況下において、例えば、イ)二酸化炭素、窒素酸化物等の有害ガスを排出せず、排熱等の未利用熱エネルギーを有効に電気エネルギーに変換する熱電変換エネルギー技術、ロ)有害なフロン系ガスを使用しない熱電冷却技術等への期待が高まっている。これらの期待に応える40ためには、高性能な熱電変換材料の開発が不可欠である。

【0003】熱電変換材料は、熱エネルギーと電気エネルギーとを相互に変換できる材料であり、その性能指数(Z)は、次式で与えられる;

#### $Z = S^2 / (\rho \kappa)$

式中、Sは熱起電力(ゼーベック係数)を示し、 $\rho$ は電気抵抗率を示し、 $\kappa$ は熱伝導率を示す。熱電変換効率を高めるためには、Sの絶対値が大きく、 $\rho$ 及び $\kappa$ がともに小さいことが必要となる。

【0004】熱電変換材料としては、これまでに種々のものが提案されている。例えば、Bi<sub>2</sub>Te<sub>3</sub>系熱電変換材料は、室温から200℃の温度範囲において高い性能指数を示し、ペルチェ素子として熱電冷却等に用いられている。PbTe系熱電変換材料は、200℃~500℃の温度範囲において高い性能指数を示し、発電装置として主に用いられている。

【0005】ところが、これらは非酸化物系材料であるため、合成プロセスが複雑という問題がある。また、これらの熱電変換材料を構成するTeは、資源として乏しく、しかも毒性があるため、環境への影響及び一般家庭での使用を考慮した場合に問題がある。これらの理由より、合成プロセスが比較的簡単な酸化物系材料において、有害な元素を含まない新しい熱電変換材料の探索が進められている。

【0006】このような状況下において、とりわけ $\alpha$ -NaFeO<sub>2</sub>型結晶構造を有する酸化物であるNa<sub>0.5</sub> CoO<sub>2</sub>が熱電変換材料として脚光を浴びている。

【0007】非特許文献1には、Naos CoOzが室温下で100 $\mu$ V/Kという大きな熱起電力を示し、かつ200 $\mu$ Ωmという低い電気抵抗率を示すことが報告されている。Naos CoOzの出力因子 (S²/ $\rho$ ) は前記BizTesの出力因子を上回っており、新しい熱電変換材料として期待されている。

【0008】非特許文献2には、Na₀s CoO₂が上記 特性を発揮する理由として、次のように報告されてい る。

【0009】Na $_{0.5}$  CoO $_2$  は、図1に示すようにCoO $_2$ 層とNa層とが交互に積層した層状化合物であり、P $_6$ s22の対称性をもつ結晶構造を有する。かかる結晶の対称性は、例えば、X線回折等により容易に確認できる。P $_6$ s22の対称性を表すX線回折パターンの一例を図4に点線で示す。

【0010】CoO₂層では、CoO₅八面体が稜を共有している。Na層では、Naサイトの1/2をNaがランダムに占有しており、残りの1/2のサイトには原子空孔型格子欠陥が存在する。これらの層のうち、電気伝導はCoO₂層が担っていると考えられ、Na層は熱伝導を阻害していると考えられる。これにより、Nao₅CoO₂は液体窒素温度から400℃以上の広い温度範囲において優れた熱電変換特性を発揮する。

【0011】しかしながら、P6。220の対称性をもつ Na。5C002では、C002層の層間距離が0.54 nmと比較的大きく、単位体積あたりに含まれるC002層及UN2層及UN3層の数が少ないため、UN2層による電気 伝導効率及UN3層による熱伝導阻害効率が十分ではない。

【0012】そのため、 $Na_{05}$   $CoO_2$ のゼーベック係数はなお不十分であり、より実用的な熱電変換材料を目指すには更なる改善が必要である。これに関して、特許

文献1には、Naas  $CoO_2$ の熱電変換性能を向上させる手段として、Na サイト又はCo サイトを部分的に他元素で置換する方法が開示されている。しかし、このような不純物を含む系のNaas  $CoO_2$  でも熱電変換性能は未だ十分ではない。しかも、これら従来技術では、その製造方法にも改善すべき点がある。

【0013】 Naas CoO2 で示される結晶並びに当該結晶のNa又はCoを部分的に他元素で置換した結晶では、熱電変換性能に異方性がある。例えば、Naas CoO2では、CoO2層の面内(即ち、c軸に垂直な方向)は良好な電気伝導を示し、CoO2層の面間(即ち、c軸方向)は導電性に乏しいため、CoO2層の面内(即ち、c軸に垂直な方向)にのみ大きな熱電変換性能が発揮される。

【0014】このような異方性を有する結晶を集めて多結晶体を製造する場合、Naas CoO2で示される結晶の方位がランダムに集合した多結晶体では、熱電変換性能が大きく低下して単結晶よりも不利になるという問題がある。

【0015】特許文献2には、このような異方性を有する結晶を集めて結晶の方位を揃えた多結晶体を製造する方法として、複数の結晶が該結晶のc軸方向が揃うように成形した積層体を形成し、この積層体に該結晶のc軸方向に加圧しながら熱処理して焼結体を製造する方法が開示されている。

【0016】しかしながら、かかる多結晶体の製造方法では、熱処理時に結晶が熱分解して絶縁体である酸化コバルトが不純物として生成するため、熱電変換性能が低下するという問題がある。

【0017】更に、上記Naas CoO2の製造方法では、アルカリ金属元素の供給源として炭酸塩及び酸化物が用いられるが、高温での熱処理が必要であるためにアルカリ金属が蒸散し易く、アルカリ金属量を制御することが困難である。またLi及びNa以外のアルカリ金属(例えば、K、Rb、Cs等)を含む大気中で安定なコバルト含有層状酸化物の製造は困難である。

#### [0018]

【非特許文献1】寺崎 一郎、笹子 佳孝、内野倉 國 光、「フィジカルレビューB (Physical Review B) I、米国、第56号、1997年 p. R1268

B) 」、米国、第56号、1997年、p. R1268 5

#### [0019]

【非特許文献 2】エム. フォン ヤンセン (M. Von Jans en)、アール. ホープ (R. Hope)、「ツァイストクラフト フューア アンオルガーニッシュ ウント アレゴーリッシュヒエミー(Zeitschrift fur Anorganisch und Allegorisch Chemie)」、ドイツ、第408号、1974年、p. 104

#### [0020]

【特許文献1】特開平11-266038号公報

[0021]

【特許文献2】特開2000-269560号公報 【0022】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来品より も熱電変換性能に優れた材料を効率的に提供することを 主な目的とする。

4

#### [0023]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記した目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、特定の方法により製造される材料が上記目的を達成できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0024】即ち、本発明は、下記の熱電変換材料及びその製造方法に係る。

- 1. 一般式A<sub>1</sub>C<sub>0</sub>O<sub>2</sub> (但し、0 < x < 0. 5、Aはアルカリ金属元素) で示される酸化物からなる熱電変換材料。
- 2. アルカリ金属元素が、Naである上記項1に記載の 熱電変換材料。
- 3. 一般式Na, CoO₂(但し、0 < x ≤ 0.25)で</li>示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる上記項1に記載の熱電変換材料。
  - 4. 層間距離 L が 0. 3 n m < L < 0. 5 4 n m の範囲内の層間構造を有する上記項 1 ~ 3 のいずれかに記載の熱電変換材料。
  - 5. 実質的に単結晶又は配向性の高い単結晶集合体から 構成される上記項1~4のいずれかに記載の熱電変換材 料。
  - 6. 結晶中に平均孔径100 n m以下の微細孔を有する 上記項1~5のいずれかに記載の熱電変換材料。
- 7. 1) アルカリ金属元素を含む水酸化物の少なくとも 1種と、2) コバルトを含む化合物及び金属コバルトの 少なくとも1種とを含有する混合物を熱処理することを 特徴とする熱電変換材料の製造方法。
  - 8. アルカリ金属元素を含む水酸化物の少なくとも1種が、水酸化ナトリウムである上記項7に記載の熱電変換材料の製造方法。
  - 9. 更に、アルカリ金属元素を含むハロゲン化物を配合する上記項7又は8に記載の熱電変換材料の製造方法。
- 10. 上記項1~6のいずれかに記載の熱電変換材料か40 らなる熱電変換素子。
  - 11. 一般式A<sub>x</sub>C<sub>o</sub>O<sub>2</sub> (但し、0 < x < 0. 5、Aは アルカリ金属元素) で示される酸化物からなる電極材 料。
  - 12. 一般式Na<sub>x</sub>CoO<sub>2</sub> (但し、0 < x ≤ 0. 25) で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる上記項11に記載の電極材料。
  - 13. 一般式 $A_x$ CoO2 (但し、0 < x < 0. 5、Aはアルカリ金属元素) で示される酸化物からなるリチウム電池の負極材料。
- 50 14. 一般式Na.CoO₂ (但し、0 < x ≦ 0. 25)

5

で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる上記項13に記載のリチウム電池の負極材料。

#### [0025]

### 【発明の実施の形態】熱電変換材料

本発明の熱電変換材料は、一般式 $A_x C \circ O_2$  (但し、0 < x < 0. 5、Aはアルカリ金属元素) で示される酸化物からなることを特徴とする。

【0026】アルカリ金属元素としては、Li、Na、K、Rb及びCsの少なくとも1種が好ましい。この中 10でも、本発明ではNaを用いることがより好ましい。

【0027】上記xはアルカリ金属元素の含有量を示し、その値は0 < x < 0. 5、好ましくは0.  $0.1 \le x \le 0$ . 45、より好ましくは0.  $0.2 \le x \le 0$ . 4、最も好ましくは0.  $0.2 \le x \le 0$ . 3である。かかる含有量に限定することにより、従来品(X a X a X b X

【0028】特に、アルカリ金属元素としてN a を用いる場合には、x の値は $0 < x \le 0$ . 25 が好ましく、0.  $01 \le x \le 0$ . 25 がより好ましく、0.  $02 \le x \le 0$ . 15 が最も好ましい。アルカリ金属元素としてN a を用いて、かつx の値を $0 < x \le 0$ . 25 の範囲内に限定した酸化物は、塩化カドミウム型結晶構造を有するため、特に優れた熱電変換性能を発揮できる。

【0029】即ち、 $-般式A_xCoO_2$ (但し、0 < x < 0.5、Aはアルカリ金属元素)で示される酸化物からなる本発明の熱電変換材料の中でも、 $-般式Na_xCoO_2$ (但し、 $0 < x \le 0.25$ )で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる熱電変換材料が特に好ましい。

【0030】本発明の熱電変換材料において、一般式N $a_xCoO_2$ (但し、 $0 < x \le 0$ . 25)で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物以外では、酸化物の結晶構造は一定ではないが、一般にアルカリ金属元素の含有量が多くなるほど、塩化カドミウム型結晶構造と $\alpha-NaFeO_2$ 型結晶構造との混晶となる傾向がある。

【0031】塩化カドミウム型結晶構造は、例えば、図2の模式図のように、R-3mで表される結晶の対称性を有する。図3は、塩化カドミウム型結晶構造(R-3m)を有する $Na_xCoO_2$ (但し、 $0 < x \le 0$ . 25)の積層構造を具体的に図示したものである。図3に示されるように、塩化カドミウム型結晶構造は、 $\alpha-NaFeO_2$ 型結晶構造( $P6_322$ )を有する $Na_0sCoO_2$ と同様に、c軸方向に [A-O-Co-O(Aはアルカリ金属)】を最小単位とする積層構造を形成する。

【0032】一方、塩化カドミウム型結晶構造(R-3m)は、c 軸方向に対する酸素層の積層構造が、 $\alpha-N$ a Fe  $O_2$ 型結晶構造(P6, 22)と異なる。

【0033】例えば、イ)ある酸素層の積層方法をα、

50

ロ)  $\alpha$ とは異なる酸素層の積層方法を $\beta$ 、ハ)  $\alpha$ 及び $\beta$  のどちらとも異なる酸素層の積層方法を $\gamma$ と定義し、これらの記号を用いて酸素層の積層構造を表すと図1及び図2のようになる。

【0034】図1は $\alpha$ -NaFeO $_2$ 型結晶構造の積層構造を示したものであり、酸素層の積層構造は( $\alpha$   $\beta$   $\beta$   $\alpha$ )を最小単位とする。これに対し、図 $_2$ は塩化カドミウム型結晶構造の積層構造を示したものであり、酸素層の積層態様は( $\alpha$   $\beta$   $\gamma$ )を最小単位とする。

【0035】なお、当該2種の結晶構造は、X線回折 (XRD)パターン、電子線回折(ED)パターン等に より明確に区別することができる。

【0036】このように、塩化カドミウム型結晶構造では  $(\alpha\beta\gamma)$  を最小単位として酸素層が積層するため、  $(\alpha\beta\beta\alpha)$  を最小単位とする従来の $\alpha-N$  a FeO2型結晶構造に比べて、酸素層がより密に積層できる。即ち、単位体積あたりに含まれる $CoO_2$ 層とN a 層の数が多くなるため、 $CoO_2$ 層による電気伝導効率及T N a 層による熱伝導阻害効率が高まり、結果として熱伝変換性能を相乗的に高めることができる。

【0037】層間距離Lは、図3に示すように、 $CoO_2$ 層とアルカリ金属層とが交互に積層した結晶構造において、一つの $CoO_2$ 層(1)内に含まれるCoo面

(2) と当該C o O<sub>2</sub>層 (1) に最も近接するC o O<sub>2</sub>層 (3) 内に含まれるC o 面 (4) との面間隔をいう。層間距離Lは、X線回折 (XRD) 分析及び高分解能透過型電子顕微鏡 (TEM) により算出できる。

【0038】本発明の熱電変換材料では、 $C \circ O_2$ 層の 層間距離Lとしては、O.3nm < L < 0.54nm程 度が好ましく、 $O.45nm \le L \le 0.47nm$ がより 好ましい。層間距離をかかる範囲に限定することによ り、熱電変換性能をより高めることができる。

【0039】本発明の熱電変換材料は、単結晶又は多結晶(単結晶集合体を含む)のどちらで構成されてもよい。本発明では、優れた熱電変換性能がより確実に得られる点から、特に実質的に単結晶又は配向性の高い単結晶集合体から構成されることが好ましい。

【0040】配向性の程度としては、XRDパターンにおいて、結晶構造を六方晶表示した場合のc軸(層状構造の積層方向)に垂直な結晶面、即ち(00L)(Lは整数)面以外の結晶面に由来するXRDピークが実質的に観察されないものは、本発明の熱電変換材料に全て含まれる。なお、配向性の高い多結晶体では、所定の熱電変換性能が得られる限り、他の組成からなる結晶(例えば、 $CoO_2$ )等が含まれてもよい。

【0041】本発明の熱電変換材料は多孔質であることが望ましい。具体的には、結晶中に平均孔径100nm以下、好ましくは50nm以下、特に5~10nmの範囲の微細孔を有することが好ましい。多孔質な材料であれば、熱伝導率の低減を図ることができるため、より効

果的に熱電変換性能が高められる。

【0042】このような本発明の熱電変換材料は、30 OKにおけるゼーベック係数が通常80μV/K以上、 特に100μV/K以上という優れた値も達成できる。 本発明の熱電変換材料の中でも、特に一般式NarCo O₂(但し、0 < x ≤ 0.25)で示され、かつ塩化カ ドミウム型結晶構造を有する酸化物からなるものは、3 00Kにおけるゼーベック係数が通常100μV以上、 特に150μV/K以上という非常に優れた値も達成で きる。

【0043】本発明の熱電変換材料は、液体窒素温度か ら300℃という広い温度範囲において優れた熱電変換 性能を発揮でき、しかも有毒なTeも含まないため、家 庭での用途も含めて幅広く使用できる。例えば、熱電変 換素子、排熱等の熱エネルギー等を電気エネルギーに変 換する発電装置、熱電冷却装置、温度センサー等として 有用である。

【0044】また、本発明の熱電変換材料を構成する酸 化物は、熱電変換材料以外にも、例えば、電極材料、特 にリチウム電池の負極材料として有用である。

#### 【0045】熱電変換材料の製造方法

本発明の熱電変換材料の製造方法は、1) アルカリ金属 元素を含む水酸化物の少なくとも1種(以下、「アルカ リ金属水酸化物」とも言う)と、2)コバルトを含む化 合物及び金属コバルトの少なくとも1種(以下、「コバ ルト成分」とも言う)とを含有する混合物を熱処理する ことを特徴とする。

【0046】アルカリ金属水酸化物としては特に限定さ れず、陽イオンとしてリチウムイオン、ナトリウムイオ ン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セシウムイオ ン等を含むものが挙げられる。具体的には、水酸化ナト リウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化ルビ ジウム、水酸化セシウム等が挙げられる。これらのアル カリ金属水酸化物は単独又は2種以上を混合して使用で きる。

【0047】本発明の製造方法では、アルカリ金属水酸 化物としては、特にナトリウムイオンを含むものが好ま しく、上記で列挙した中でも、特に水酸化ナトリウムが 好ましい。水酸化ナトリウムとしては市販品が使用で き、特に純度90%以上のものが好ましい。

【0048】コバルト成分としては特に限定されず、金 属コバルト、酸化コバルト、塩基性炭酸コバルト、水酸 化コバルト、塩化コバルト(6水和物)等が挙げられ る。この中でも、未反応の残余物を磁力により容易に除 去でき、しかも配向性の高い多結晶体を製造し易い点か ら金属コバルトが好ましい。

【0049】本発明の製造方法では、上記1)アルカリ 金属水酸化物、2) コバルト成分の原料に、必要に応じ て、他の成分を配合することができる。例えば、アルカ

ハロゲン化物」とも言う)を好適に配合できる。アルカ リ金属ハロゲン化物の量を調整しながら配合することに より、得られる熱電変換材料のアルカリ金属の含有量を 制御できる。アルカリ金属ハロゲン化物の配合量は限定 的ではないが、アルカリ金属水酸化物100重量部に対 して10~50重量部の範囲内で調整することが好まし

【0050】アルカリ金属ハロゲン化物としては特に限 定されない。例えば、陰イオンとしてフッ化物イオン、 塩化物イオン、臭化物イオン、ヨウ化物イオン等を含む ものが挙げられる。また陽イオンとしてリチウムイオ ン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイ オン、セシウムイオン等を含むものが挙げられる。

【0051】具体的には、フッ化リチウム、フッ化ナト リウム、フッ化カリウム、フッ化ルビジウム、フッ化セ シウム、塩化リチウム、塩化ナトリウム、塩化カリウ ム、塩化ルビジウム、塩化セシウム、シュウ化リチウ ム、シュウ化ナトリウム、シュウ化カリウム、シュウ化 ルビジウム、シュウ化セシウム、ヨウ化リチウム、ヨウ 20 化ナトリウム、ヨウ化カリウム、ヨウ化ルビジウム、ヨ ウ化セシウム等が挙げられる。これらは単独又は2種以 上を混合して使用できる。

【0052】本発明の製造方法では、アルカリ金属ハロ ゲン化物としては、陰イオンとして塩化物イオンを含む ものが化学的に安定なため好ましい。具体的には、塩化 リチウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化ルビジ ウム及び塩化セシウムが好ましい。

【0053】本発明の製造方法では、上記した原料の配 合割合は、原料の組み合わせに応じて適宜設定できる。 通常は反応生成物がA, C o O₂(但し、0 < x < 0.</p> 5、好ましくは0.  $01 \le x \le 0$ . 45、より好ましく は $0.02 \le x \le 0.4$ 、最も好ましくは $0.02 \le x$ ≦0.3)となるように設定すればよい。

【0054】但し、アルカリ金属元素としてNaを用い る場合には、反応生成物がNa、CoO2(但し、好まし くは $0 < x \le 0$ . 25、より好ましくは0.  $0.1 \le x \le$ 0.2、最も好ましくは0.02≤x≤0.15)とな るように設定すればよい。

【0055】通常、アルカリ金属水酸化物:アルカリ金 40 属ハロゲン化物:金属コバルト量に換算したコバルト成 分=20: (0~20):0.1~10 (重量比) の範 囲内で適宜調整することができる。但し、必ずしもこの 範囲に限定されない。

【0056】次いで、原料を混合する。混合方法は限定 的ではなく、例えば、ミキサー、ボールミル、乳鉢等が 使用できる。混合物は、熱処理前に、例えば、プレス成 形、造粒法等の公知の方法により成形してもよい。

【0057】次いで、上記混合物又は成形体の熱処理を 行う。熱処理温度は特に限定されないが、通常400℃ リ金属元素を含むハロゲン化物(以下、「アルカリ金属 50 以上、好ましくは500℃~900℃、より好ましくは

10

550~800℃、最も好ましくは550℃~700℃ である。熱処理時間は、熱処理温度等に応じて適宜調整 すればよい。熱処理雰囲気は、酸化雰囲気又は大気中と すればよい。

【0058】なお、熱処理する際に容器を用いる場合には、反応生成物を汚染しない容器を用いるのが好ましい。例えば、純度95%以上のアルミナ製容器を好適に使用できる。

【0059】本発明の製造方法では、従来法と比べて低温域で熱処理するため、アルカリ金属の蒸散を抑制でき 10 て得られる材料のアルカリ金属量の制御が容易であり、熱電変換材料としてより高品質な酸化物が得られる。

【0060】本発明の製造方法では、結晶の粒成長を促進するために、熱処理後の反応生成物を徐冷(30℃/hr以下)することが好ましい。徐冷することにより、大きく粒成長した結晶を含む多結晶体が得られ易くなる。例えば、5mm以上、特に10mm以上の粒径を有する薄片状の多結晶体が得られる。

【0061】得られた反応生成物は、必要に応じて水洗・乾燥してもよい。水洗によって、反応生成物に残存す 20る未反応原料(アルカリ金属水酸化物、アルカリ金属ハロゲン化物等)を除去できる。乾燥は自然乾燥又は加熱乾燥のいずれでもよい。加熱乾燥の場合の乾燥温度は特に限定されないが、通常300℃以下、好ましくは110~250℃である。かかる温度範囲であれば効率的に乾燥できる。

【0062】このような本発明の製造方法は、一般式A. $CoO_2$ (但し、0 < x < 0.5、Aはアルカリ金属元素)で示される酸化物からなる熱電変換材料、特に、一般式 $Na.CoO_2$ (但し、 $0 < x \le 0.25$ )で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる熱電変換材料の製造に有用である。

#### [0063]

【発明の効果】(1)本発明の熱電変換材料は、一般式  $A.CoO_2$ (但し、0 < x < 0.5、Aはアルカリ金属 元素)で示される酸化物からなり、従来品(Naos  $CoO_2$ )よりも高いゼーベック係数、熱電変換性能等を有しており、熱電変換材料として優れた性能を発揮する。 具体的には、300 Kにおけるゼーベック係数が通常  $80\mu$  V/K以上、特に $100\mu$  V/K以上という優れた値も達成できる。本発明の熱電変換材料は、液体窒素温度から 300 Cという広い温度範囲で優れた熱電変換特性を発揮できる点、毒性のある Te を含まない点等において好ましく、家庭での使用を含めて幅広い用途に適用できる。

(2) 本発明の熱電変換材料の中でも、一般式Na.CoO2(但し、0 < x ≤ 0.25)で示され、かつ塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物からなる熱電変換材料は、特に優れたゼーベック係数、熱電変換性能等を有しており、熱電変換材料として特に優れた性能を発揮で50

きる。具体的には、300 Kにおけるゼーベック係数が 通常 $100\mu$  V以上、特に $150\mu$  V/K以上という非常に優れた値も達成できる。

- (3) かかる特徴を有する本発明の熱電変換材料は、例えば、熱電変換素子、排熱等の熱エネルギー等を電気エネルギーに変換する発電装置、熱電冷却装置、温度センサー等として有用である。本発明の熱電変換素子を構成する酸化物は、熱電変換材料以外にも、例えば、電極材料、特にリチウム電池の負極材料として有用である。
- (4)本発明の製造方法は、上記(1)、特に(2)に記載の熱電変換材料を効率的に製造できる点で有用である。本発明の製造方法においてアルカリ金属水酸化物を用いる利点としては、ナトリウムの供給源として炭酸ナトリウムを用いる従来法と比較して、次のΦ~⑤が挙げられる。なお、水酸化ナトリウムを用いる場合には、これらの利点が特に効果的に得られる。

【0064】 ① 比較的低い温度域で熱処理できるため、製造コストの低減化できる。低温域での熱処理が可能なため、製造過程におけるアルカリ金属の蒸散を抑制又は防止でき、これにより熱設備損耗が低減できるともに反応生成物中のコバルト:アルカリ金属元素比の精度を高めることができる。

【0065】 ② 低温域での熱処理によって、従来の1050℃に至る高温で熱処理する方法と比べて、同程度 又はそれ以上の大きさの六角板状結晶が得られる。

【0066】 ② 熱処理時に、アルカリ金属元素を含む水酸化物に対して10~50重量%のアルカリ金属を含むハロゲン化物を混合することによって、結晶体中におけるアルカリ金属元素の含有量を制御することができる。

【0067】 ● 作製される結晶中に平均孔径100 n m以下程度の微細孔を形成させることにより、熱伝導率を低減できるため、従来法により作製されたNaos C o O₂よりも優れた熱電変換性能が得られる。

【0068】 **⑤** 特定のフラックスを用いることなく、 比較的低温域での熱処理により、大きく粒成長した多結 晶体を作製できる。

#### [0069]

【実施例】以下に実施例を示し、本発明をより具体的に 説明する。但し、本発明は実施例に限定されるものでは ない。

#### 【0070】 <u>実施例1</u>

#### (1) 製造方法

NaOH:20g、NaC1:5g及び金属Co:1gを秤量して混合し、アルミナルツボ中に入れた。熱処理中のNaOH、NaC1等の蒸散を防ぐため、ルツボにはアルミナ製の蓋をした。次いで、空気中650℃で12時間熱処理した後、電気炉内において冷却速度27℃/hrで徐冷した。反応生成物を蒸留水で洗浄することにより、残留物であるNaOH、NaC1等を除去し、5

mm程度の大きさをもつ配向性の高い多結晶体 (配向性の高い六角板状の単結晶集合体) が多数得られた。得られた多結晶体を150℃で2時間乾燥した。

(2) 反応生成物(多結晶体)の評価方法

上記(1)で得られた反応生成物の物性等を調べた。
【0071】評価方法としては、先ずX線回折(XRD)パターン及び電子線回折(ED)パターンを測定して所望の物質が得られているかを確認した。また、超高分解能透過型電子顕微鏡(TEM)に付属する元素分析(EDS)装置を用いた観察により、反応生成物の化学10た。組成分析を行った。更に、XRDパターン及びEDパターンにより層間距離を求めた。次いで、TEM像観察により、結晶中の微細な空孔構造を観察した。最後に30Kの温度においてゼーベック係数を測定した。

#### (3) 反応生成物の評価結果

[XRDパターン] 反応生成物は、塩化カドミウム型(R-3m) の結晶構造を有していることが確認された。実質的に00L(Lは整数) 面に由来する回折ピークのみが観察され、高い配向性を有していることが確認された。当該XRDパターンを従来品のNaos CoO₂ 20(P6,22)のXRDパターンとの比較において図4に示す。

[化学組成分析] 反応生成物の化学組成は、Na obs CoO2であった。

〔層間距離〕反応生成物の層間距離は0.44nmであった。

【TEM観察像】TEM観察の結果、結晶中に5~10 nmの孔径を有する微細孔(白い部分)が多数存在する ことが確認できた。

【0072】本発明の熱電変換材料が従来法で得られた 30 ものよりも優れた熱電変換性能を有する理由の一つとして、微細孔が結晶内の熱伝導を減少させていることが考\*

\*えられる。

【0073】反応生成物:Na0.663 CoO₂のTEM像 観察結果を図5及び図6に示す。図5は六角板状結晶の 平面部を観察(上から観察)した結果を示す。図6は六 角板状結晶の側面を観察(側面から観察)した結果を示 す。六角板状結晶と観察方向との関係を図7に示す。

12

[ゼーベック係数] 300 K でのゼーベック係数は 230  $\mu$  V / K であった。従来法で得られた材料(約 100  $\mu$  V / K)と比べて、 2 倍以上のゼーベック係数であった。

#### 【0074】実施例2

原料としてNaClを加えなかった他は、実施例1と同様にして多結晶体を作製した。生成物の組成はNa $_{0.53}$ CoO2で表され、300Kでのゼーベック係数は105 $\mu$ V/Kであった。層間距離は0.466nmであった。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 Naas CoO2の層状構造(P6322)を示す図である。

【図2】塩化カドミウム型結晶構造を有する酸化物の層 状構造(R-3m)を示す図である。

【図3】本発明の熱電変換材料の結晶構造(層状構造) 及びその層間距離 Lを示す図である。

【図4】実施例1で得られたNao.oss CoO₂のX線回 折パターンを示す図である。

【図5】実施例1で得られたNao.os CoO2のTEM像(上から観察:×49万倍)である。

【図6】実施例1で得られたNao.os CoO2のTEM像(側面から観察:×49万倍)である。

【図7】実施例1で得られたNao.oss CoO2のTEM 観察における、六角板状結晶と観察方向との関係を示す 図である。

【図7】

[⊠ 3]

xA

Co(2)

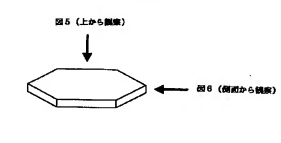
Co(2)

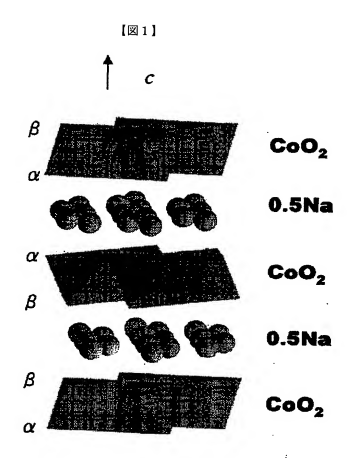
CoO<sub>2</sub>(1)

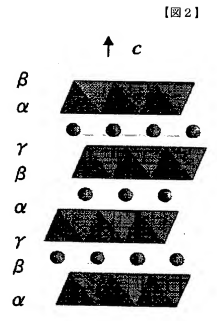
O -

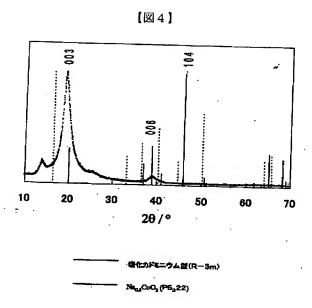
0

CoO<sub>2</sub>(3)

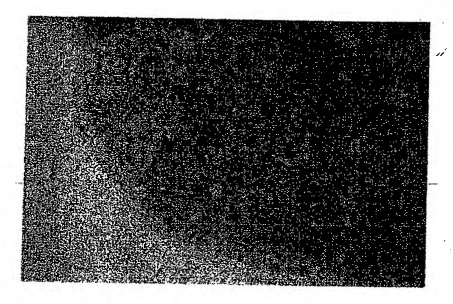




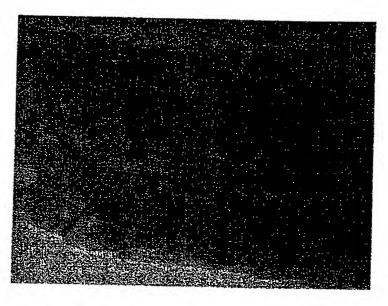












フロントページの続き

(72) 発明者 高野 幹夫 京都府京都市右京区太秦安井東裏町17

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.